# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 10158412 A

(43) Date of publication of application: 16.06.98

(51) Int. CI

C08J 3/20

C08K 3/34

C08L 23/26

C08L 29/04

(21) Application number: 08331520

(22) Date of filing: 26.11.96

(71) Applicant:

TOYOTA CENTRAL RES & DEV

LAB INC

(72) Inventor:

**USUKI ARIMITSU** HIRUTA OSAMU

**OKADA AKANE** 

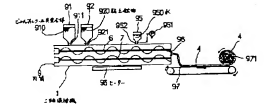
(54) PRODUCTION OF CLAY COMPOSITE

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To enable a clay mineral to be homogeneously dispersed in a vinyl alcohol copolymer and obtain an easily moldable clay composite by heating a vinyl alcohol copolymer contg. a clay mineral to give a melt and adding water to the melt during the above heating or during kneading after the above heating.

SOLUTION: This clay composite is produced by a process comprising a heating step for heating a vinyl alcohol copolymer contg. a dry clay mineral to give a melt, a kneading step for kneading the melt, and a water addition step for adding water to the melt. The water addition step is conducted during the heating step or during the kneading step. For instance, a vinyl alcohol copolymer 910 and a dry clay mineral 920 are charged into a cylinder 9 of a twin-screw kneader 1l, kneaded, and heated with a heater 93 into a melt. Then, water 950 is forced into the melt through a forced water inlet 952. Pref. 10 pts.wt. or lower water and 0.1-30 pts.wt. clay mineral are used per 100 pts.wt. copolymer.



# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

# (11)特許出願公開番号

# 特開平10-158412

(43)公開日 平成10年(1998) 6月16日

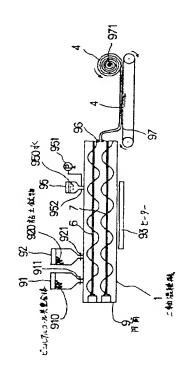
(51) IntCl.*	識別記号	FI
CO8J 3/2	0 CEX	C 0 8 J 3/20 CEXZ
C08K 3/3	4	C 0 8 K 3/34
CO8L 23/2	6	C 0 8 L 23/26
29/0	4	29/04
		審査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 5 頁)
(21)出願番号	<b>特願平8</b> -331520	(71)出顧人 000003609
		株式会社豊田中央研究所
(22)出顧日	平成8年(1996)11月26日	愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番
		地の1
		(72)発明者 臼杵 有光
		愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番
		地の1 株式会社豊田中央研究所内
		(72)発明者 蛭田 修
		愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番
		地の1 株式会社豊田中央研究所内
		(72)発明者 岡田 茜
		爱知果爱知郡县久手町大字長湫字橫道41番
		地の1 株式会社豊田中央研究所内
		(74)代理人 弁理士 高橋 祥泰

# (54) 【発明の名称】 粘土複合材料の製造方法

# (57)【要約】

【課題】 ビニルアルコール共重合体に粘土鉱物を均一 に分散させることができる、粘土複合材料の製造方法を 提供する。

【解決手段】 粘土鉱物920を乾燥状態で添加したビ ニルアルコール共重合体910を加熱して溶融物を得る 加熱工程と、溶融物を混練する混練工程と、溶融物に水 950を添加する水添加工程とよりなる。水添加工程 は、加熱工程の際又は混練工程の際に行う。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 乾燥状態の粘土鉱物を添加したビニルア ルコール共重合体を加熱して溶融物を得る加熱工程と、 上記溶融物を混練する混練工程と、上記溶融物に水を添 加する水添加工程とよりなり、上記水添加工程は、上記 加熱工程の際又は上記混練工程の際に行うことを特徴と する粘土複合材料の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【技術分野】本発明は、粘土複合材料の製造方法に関 し、特にビニル系有機高分子材料に粘土鉱物を混合する 方法に関する。

[0002]

【従来技術】従来より、有機高分子材料の機械的特性を 改善する目的で、粘土鉱物、雲母等の無機質材料の添 加、混合が検討されている。しかし、これらの無機質材 料は、有機高分子材料に添加、混合した場合に、有機高 分子材料中の有機高分子母相と粘土鉱物との間の結合が 非常に弱いため、脆化等多くの問題がある。そのため、 ある。

【0003】そこで、従来、特開平7-251871号 公報には、ビニル系高分子材料を含有する層に、無機層 状化合物と樹脂とを含む層を積層する方法が提示されて いる。また、特開平5-39392号公報には、ビニル 系高分子化合物と粘土鉱物とを水により膨潤させて混合 する方法が提案されている。

### [0004]

【解決しようとする課題】しかしながら、上記従来の粘 平7-251871号公報に開示された方法において は、ビニル系高分子材料と無機層状化合物とを水が存在 しない状態で積層しているため、無機層状化合物が膨潤 せず、ビニル系高分子材料の中で分散しにくい。

【0005】また、特開平5-039392号公報に開 示された方法においては、ビニル系高分子化合物と粘土 鉱物との分散性は問題がないが、粘土鉱物を水により膨 潤した状態でピニル系高分子化合物に混合しているた め、混合物の流動性が悪く、取扱いにくく、また成形し にくいという問題がある。

【0006】本発明はかかる従来の問題点に鑑み、ビニ ルアルコール共重合体に粘土鉱物を均一に分散させるこ とができ、かつ成形が容易な、粘土複合材料の製造方法 を提供しようとするものである。

#### [0 0 0 7 ]

【課題の解決手段】請求項1の発明は、乾燥状態の粘土 鉱物を添加したビニルアルコール共重合体を加熱して溶 融物を得る加熱工程と、上記溶融物を混練する混練工程 と、上記溶融物に水を添加する水添加工程とよりなり、

の際に行うことを特徴とする粘土複合材料の製造方法で

【0008】本発明において最も注目すべきことは、粘 土鉱物を添加したビニルアルコール共重合体を加熱する 際、又は加熱後の混練の際に、上記溶融物に水を添加す ることである。

【0009】太に、本発明の作用及び効果について説明 する。本発明においては、溶融物への水の添加は、粘土 鉱物を添加したビニルアルコール共重合体を加熱する 10 際、又は加熱後の混練の際に行う。これにより、水は、 溶融したビニルアルコール共重合体と粘土鉱物とからな

る溶融物の中に添加されることになる。

【0010】添加された水は、溶融物の中で溶融物の熱 でガス化して、均一に分散し、親水性である粘土鉱物の 間に分子レベルで入り込む。そのため、粘土鉱物の間が 分子レベルで膨潤する。それ故、膨潤した粘土鉱物は、 ビニルアルコール共重合体の中で均一に分散することが できる。

【0011】また、粘土鉱物は、ビニルアルコール共重 有機高分子材料の中への無機質材料の添加量にも限界が 20 合体に対して乾燥状態で添加している。そのため、両者 にはパトソキ感がなく、その混合物は流動性が良い。従 って、粘土複合材料から成形体を容易に得ることができ

> 【0012】また、水は、上記のごとくガス(水蒸気) 状態で、溶融したビニルアルコール共重合体の中で分散 する。そのため、少量の水を添加することによって、粘 土鉱物を分子レベルで膨潤、分散させることができる。 そのため、水の添加量は、少量でよい。

【0013】具体的には、水の添加量は、ビニルアルコ 土複合材料においては、以下の問題がある。即ち、特開 30 -ル共重合体100重量部に対して10重量部以下であ ることが好ましい。これにより、粘土鉱物を均一に分散 させることができる。また、添加した水は溶融物が冷却 する間に蒸発してしまうため、得られた粘土複合材料の 中に木が残らない。一方、10重量部を越える量の水を 添加しても、粘土鉱物の膨稠状態は10重量部以下の水 添加の場合と変わらないからである。また、10重量部 を越える場合には、溶融物が冷却する間に蒸発する水の 量を越えることとなり、得られた粘土複合材料に水が残 るおそれがある。

【0014】また、木の添加量は、粘土鉱物100重量 40 部に対しては、10~200重量部であることが好まし い。10重量部未満の場合には、粘土鉱物の膨潤度が足 りず、粘土鉱物がビニルアルコール共重合体の中で均一 に分散しないおそれがある。一方、200重量部を越え る場合には、粘土鉱物の腹調状態は100重量部以下の 場合と変わらないが、粘土複合材料の中に水が残るおそ れがある。

【0015】溶融物の中に水を添加するに当たっては、 水に圧力を加えて溶融物の中に圧入することが好まし 上記水添加工程は、上記加熱工程の際又は上記混練工程 50 い。その理由は、水は溶融物の熱によって蒸発してしま

うため、圧力を加えない場合には水蒸気となった水を浴 融物の中に浸入させることが困難であるためである。上 記水の圧入方法としては、例えば、送液ポンプにより水 を溶融物に圧入する方法がある。

【0016】また、上記ビニルアルコール共重合体と は、主鎖の一部にビニルアルコール骨格を有する重合体 をいう。上記ピニルアルコール共重合体としては、例え ば、エチレンービニルアルコール共重合体、プロビレン - ビニルアルコール共重合体等がある。

体に機械的特性及び耐熱性を付与する。粘土鉱物として は、例えば、厚みが7~12Aの珪酸マグネシウム層又 は珪酸アルミニウム層より形成される層状フィロ珪酸鉱 物がある。これらの粘土鉱物は、負に帯電している。粘 土鉱物は、負電荷の密度や分布等により特性は異なる が、本発明では負電荷一価当たりの層表面の占有面積が 25~200A<sup>2</sup> の層状粘土鉱物であることが好まし

【0018】粘土鉱物としては、主として、層状粘土鉱 物を用いる。層状粘土鉱物とは、いわゆる層状フィロ珪 20 本発明の実施形態例にかかる粘土複合材料の製造方法に 酸塩をいう。例えば、モンモリロナイト、サポナイト、 ヘクトライト、パイアライト、スティブレサイト、ノン トロナイト等のスメクタイト系の層状粘土鉱物や、パー ミキュライト、ハロイサイト、膨潤マイカ等を例示でき る。これらは、天然のものでも、合成されたものでも使 用することができる。

【0019】上記粘土鉱物は、上記ピニルアルコール共 重合体100重量部に対して、0.1~30重量部含ま れていることが好ましい。 0. 1重量部未満の場合に は、粘土複合材料のガス遮断性が低下するおそれがあ る。また、30重量部を越える場合には、粘土複合材料 の耐衝撃性が低下するおそれがある。

【0020】上記ピニルアルコール共重合体には上記粘 土鉱物を乾燥状態で添加する。ここに、乾燥状態とは、 ビニルアルコール共重合体及び粘土鉱物に液体を積極的 に添加することなく、通常の大気条件の中で放置されて いる状態をいう。これらのビニルアルコール共重合体及 び粘土鉱物には、加熱処理、真空処理等による揮発成分 (水、有機溶剤等) の除去が積極的に行われていてもい よいが、ペトツキ感のない程度であることが必要であ る。ペトツキ感があると、粘土複合材料の流動性が低下 し、成形が困難となるからである。

【0021】上記ピニルアルコール共重合体の加熱温度 は、ビニルアルコール共重合体の軟化点温度以上であっ て、ビニルアルコール共重合体を溶融させることができ る程度の温度である。具体的には、上記ビニルアルコー ル共重合体の加熱温度は、220℃以上であることが好 ましい。220℃未満の場合には、ピニルアルコール共 重合体を溶融させることができないおそれがある。な お、上限はビニルアルコール共重合体の熱劣化を極力低 くする点より、350℃とすることが好ましい。

【0022】上記溶融物の混練は、溶融状態にあるビニ ルアルコール共重合体と粘土鉱物とを攪拌して行う。例 えば、2本のスクリュー(回転軸)を回転させて溶融物 の攪拌を行う二軸混練機を用いることができる。スケリ ューの直径(D)に対する軸長さ(L)の比率(Lノ D) は10~50であることが好ましい。10未満の場 合には、攪拌力が小さく、効率良く攪拌することが困難 【0017】上記粘土鉱物は、ビニルアルコール共重合 10 となるおそれがある。一方、L/Dが大きいほど大きな 攪拌力が得られるが、50を越える場合には、粘土鉱物 のケイ酸塩層自身が細かく破壊され、ガスパリア性が、 向上しないおそれがある。スプリューの回転数は、10 ~500rpmであることが好ましい。この範囲を逸脱 する場合には、効率良く攪拌することが困難となるおそ れがある。

[0023]

#### 【発明の実施の形態】

#### 実施形態例 1

ついて、図1を用いて説明する。本例の製造方法の概要 を説明すると、まず、ビニルアルコール共重合体に粘土 鉱物を乾燥状態で添加した。次いで、これらを混練しな がら加熱してビニルアルコール共重合体を溶融させて溶 融物を得た。次いで、溶融物に水を添加した。

【0024】次に、本例の製造方法の詳細について説明 する。まず、国1に示すごとく、円筒9の中に2本のス クリュー6、7を備えた二軸混練機1を準備した。円筒 9は、ビニルアルコール共重合体910及び粘土鉱物9 30 20を円筒9内に投入するホッパー91、92と、ビニ ルアルコール共重合体を加熱するヒーター93と、冰9 50を貯えておくタンク95と、円筒9の後部に設けた 成形口96とを有している。タンク95内の水950 は、送液ポンプ951により圧入口952より圧入し

【0025】円筒内へのピニルアルコール共重合体及び 粘土鉱物の投入量は、70g/min..3.5g/m ın. であり、粘土鉱物の投入量はビニルアルコール共 重合体100重量部に対して5重量部とした。冰は、送 なくてもよい。また、水等の液体を少しは含んでいても、40、液ポンプ951により2kg/cm゚程度の圧力を加え て、 7. 0g/min. の液量を円筒9内に圧入した。 これにより、水の添加量を、ビニルアルコール共重合体 100重量部に対して10重量部とした。

> 【0026】スクリュー6、7の直径は3.0cmであ り、円筒9の直径は9、0cmであって、これらの長さ は135cmであった。スクリュー6.7の回転速度は 100rpmとした。ヒーター93の温度は220℃と した。成形口96は、大きさ0、5mmメ2mmの四角 状に開口させた。

50 【0027】 次に、ビニルアルコール共重合体として

の、粒子状のポリエチレンピニルアルコール (以下、EVAという。) を準備した。また、粘土鉱物としての、粒子状のナトリウム型モンモリロナイトを準備した。

【0028】次いで、上流側のホッパー91にはビニルアルコール共重合体910を、また下流側のホッパー92には粘土鉱物920を入れた。次いで、ホッパー91、92の出口パイプに設けたパルプ911、921を開いて、ビニルアルコール共重合体及び粘土鉱物を円筒9の中に投入した。

【0029】すると、ビニルアルコール共重合体は、スクリュー6、7の回転により、粘土鉱物と乾燥状態で混練されながら、円筒9の下流側に押し出された。これらの混練物はヒーター93により220℃に加熱されて、ビニルアルコール共重合体が溶融した。

【0030】溶融したビニルアルコール共重合体と粘土鉱物とからなる溶融物がスクリューにより更に下流倒へ押し出されると、溶融物は圧入口95より圧入された水と混練された。溶融物の温度は220℃以上であるため、水は溶融物に触れるとガス化して、分子レベルで溶融物内に均一に分散した。

【0031】そして、溶融物が円筒9の成形口96から押し出されて、厚み0.5mのシート状に成形された。成形体4は、コンペアー97により巻取りローラー971へと運ばれ、巻取りローラー971によりロール状に巻き取られた。成形体4は、巻取りローラー971に運ばれる間に、徐々に熱を放散させた。また、成形体の中に含まれる水のほとんどは、コンペアー97による運搬の際に蒸発した。以上により、粘土複合材料からなる成形体4を得た。

【0032】得られた成形体を透過型電子顕微鏡により 30 【0038】(実験例1)本例においては、粘土複合材 観察したところ、モンモリロナイトのシリケート層(厚み1nm)が1~5層ずつ積層したものが、EVAの中で かっに分散していた。また、成形体は、目視で完全に 無色透明であった。

# 【0033】実施形態例2

本例においては、粘土鉱物として膨褐性フッ素マイカを用いたほかは、実施形態例1と同様である。膨潤性フッ素マイカの添加量は、ビニルアルコール共重合体100重量部に対して5重量部とした。ビニルアルコール共重合体としてはEVAを用いた。

【0034】実施形態例3

本例においては、粘土鉱物の添加量を、ビニルアルコール共重合体100重量部に対して10重量部としたほかは、実施形態例1と同様である。粘土鉱物としては、ナトリウム型モンモリロナイトを用いた。ビニルアルコール共重合体としてはEVAを用いた。

# 【0035】実施形態例4

【0036】(比較例1)本例においては、ビニルアルコール共重合体に、粘土鉱物及び水のいずれも添加することなく、成形体を得た。ビニルアルコール共重合体としてはEVAを用いた。このEVAを混練、加熱溶融して、成形体を得た。その他は、実施形態例1と同様である。

【0037】(比較例2)本例においては、ビニルアルコール共重合体に、水を添加することなく、成形体を得た。即ち、ビニルアルコール共重合体に、ビニルアルコール共重合体100重量部に対して、粘土鉱物を5重量部を添加し、これらを混練、加熱して溶融させた。ビニルアルコール共重合体としては、EVAを用いた。粘土鉱物としては、ナトリウム型モンモリロナイトを用いた。その他は、実施形態例1と同様である。得られた成形体を透過型電子顕微鏡により観察したところ、モンモリロナイトが、EVAの中で、直径1~100μmの凝集体を形成していた。この凝集体は、目視で粒子として観察された。

) 【0038】(実験例1)本例においては、粘土複合材料からなる成形体のガス遮断性を評価した。評価に供した成形体は、上記実施形態例1~4及び比較例1、2で得た成形体である。評価は、シート状の成形体(厚み0、5mm)についての窒素ガスの透過率を測定することにより行った。測定結果を、表1に示した。表1より、実施形態例1~4のガス透過率は、比較例1、2に比べて低かった。このことから、実施形態例1~4(本発明品)の粘土複合材料が、ガス遮断性に優れていることがわかる。

40 [0039]

【表 1 】

表1:成形体のガス透過率の測定結果

测定対象	ELATAコーA共重合体 の種類	粘土鉱物		水の添加量・	成形体のガス透過率
		種類	<b>添加量</b> *	=	(g·cm/cm²·sec· cmHg)
実施形態例 1	EVA	ナトリウム型 モンモリロナイト	5	1 0	3. 2 I × 1 0 -14
実施形態例 2	EVA	影響性フッ素 マイカ	5	1 0	3. 0 2 × 1 0 -14
実施形態例 3	EVA	ナトリウム型 モンモリロナイト	1 0	1 0	2. 7 9 × 1 0 -14
実施形態例 4	EVA	ナトリウム型 モンモリロナイト	3 0	1 0	2. 5 7 × 1 0 -14
比較例1	EVA	なし	0	0	4. 2 9×1 0 <sup>-14</sup>
比較例2	EVA	ナトリウム型 モンモリロナイト	5	0	5. 1 2×1 0 <sup>-14</sup>

松土鉱物の添加量。: ビニルアルコール共重合体100重量部に対する重量比水の添加量。: ビニルアルコール共重合体100重量部に対する重量比

## [0040]

【発明の効果】本発明によれば、ビニルアルコール共重 合体に粘土鉱物を均一に分散させることができる、粘土 20 6,7...スクリュー、 複合材料の製造方法を提供することができる。

# 【図面の簡単な説明】

【図1】実施形態例1における、粘土複合材料の製造方 法を示す説明図。

# 【符号の説明】

\* 1... 二軸混練機,

4... 成形体.

9. . . 円筒,

910... ビニルアルコール共重合体、

9 2 0 . . . 粘土鉱物,

950...水、

【図1】

